This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Januar 2001 (18.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/04330 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C12N 15/82, 15/54, 9/10, 15/31, G01N 33/53, A01H 5/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05862

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juni 2000 (23.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 31 834.4

9. Juli 1999 (09.07.1999) DE

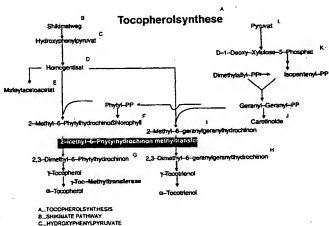
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SUNGENE GMBH & CO. KGAA [DE/DE]; D-06468 Gatersleben (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HERBERS, Karin [DE/DE]; Am Hange 6, D-06484 Quedlinburg (DE). BADUR, Ralf [DE/DE]; Petersilienstrasse 17, D-38640 Goslar (DE). KUNZE, Irene [DE/DE]; Mühlenweg 11. D-06466 Gatersleben (DE). GEIGER, Michael [DE/DE]; Neuer Weg 15, D-06484 Quedlinburg (DE).
- (74) Anwalt: BIEBERBACH, Andreas; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: IDENTIFICATION AND OVEREXPRESSION OF A DNA SEQUENCE CODING FOR 2-METHYL DROQUINONE-METHYLTRANSFERASE IN PLANTS

(54) Bezeichnung: IDENTIFIZIERUNG UND ÜBEREXPRESSION EINER DNA-SEQUENZ KODIEREND FÜR EINE 2-ME-THYL-6-PHYTYLHYDROCHINON-METHYLTRANSFERASE IN PFLANZEN



- METHYL-6-PHYTYLHYDROCHINOCHLOROPHYLLE
- 3-DIMETHYL-6-GERANYLGERANYLLHYDROCHINONE METHYL-6-GERANYLGERANYLHYDROCHINONE
- K...D-1-DEOXY-XYLULOSE-5-PHOSPHATE L...PYRUVATE

(57) Abstract: A method for the productin of plants with an increased tocipherol and tocotrienol content by overexpression of a gene coding for 2-methyl-6-phytylhydroquinone-methyltransferase.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch Überexpression eines Gens codierend für eine 2-Mehtyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

 Vor Ablauf der f\u00fcr Anderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/04330 PCT/EP00/05862

Identifizierung und Überexpression einer DNA-Sequenz codierend für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase in Pflanzen

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft eine DNA kodierend für ein Polypeptid mit 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase Aktivität. Zudem 10 betrifft die Erfindung die Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für ein Polypeptid mit 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-Methyltransferase Aktivität zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen, speziell die Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenzen, einem Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen, sowie die derart hergestellte Pflanze selbst.

20 Ein wichtiges Ziel pflanzenmolekulargenetischer Arbeiten ist bisher die Erzeugung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Zuckern, Enzymen und Aminosäuren. Wirtschaftlich interessant ist jedoch auch die Entwicklung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitaminen, wie z.B. der Erhöhung des Tocopherol- und Tocotrienolgehal25 tes.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesell-schaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die erste Gruppe (1a-d) stammt von Tocopherol ab, die zweite Gruppe besteht aus Derivaten des Tocotrienols (2a- d):

40 _{1a}, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

1b, β -Tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

1c, γ -Tocopherol [54-28-4]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

1d, δ -Tocopherol [119-13-1]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

10 2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

Wirtschaftlich große Bedeutung besitzt $\alpha ext{-Tocopherol}$.

15 Der Entwicklung von Kulturpflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch klassische Züchtungsmethoden sind Grenzen gesetzt.

Eine sinnvolle Alternative ist das gentechnische Vorgehen,

20 beispielsweise die für die Tocopherol Syntheseleistung kodierenden, essentiellen Biosynthesegene zu isolieren und in Kulturpflanzen gezielt zu übertragen. Dieses Verfahren setzt voraus, daß die Biosynthese und deren Regulation bekannt ist und daß Gene, die die Biosyntheseleistung beeinflussen, identifiziert werden.

Isoprenoide oder Terpenoide bestehen aus verschiedenen Klassen lipidlöslicher Moleküle und werden teilweise oder vollständig aus C_5 -Isopren-Einheiten gebildet. Reine Prenyllipide (z.B.

- 30 Carotinoide) bestehen aus C-Gerüsten, die ausschließlich auf Isopren-Einheiten zurückgehen, während gemischte Prenyllipide (z.B. Chlorophylle, Tocopherole und Vitamin K) eine Isoprenoid-Seitenkette besitzen, die mit einem aromatischen Kern verbunden ist.
- 35 Ausgangspunkt der Biosynthese von Prenyllipiden sind 3 x Acetyl-CoA Einheiten, die über ß-Hydroxymethylglutaryl-CoA (HMG-CoA) und Mevalonat in die Ausgangs-Isopren-Einheit (C5), dem Isopentenyl-pyrophosphat (IPP), umgewandelt werden. Kürzlich wurde durch in vivo Fütterungsexperimente mit C13 gezeigt, daß in verschiedenen
- 40 Eubakterien, Grünalgen und pflanzlichen Chloroplasten ein Mevalonat-unabhängiger Weg zur Bildung von IPP beschritten wird. Dabei werden Hydroxyethylthiamin, das durch Decarboxylierung von Pyruvat entsteht, und Glycerinaldehyd-3-Phosphat (3-GAP) in einer durch die 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase vermittelten
- 45 "Transketolase"-Reaktion zunächst in 1-Deoxy-D-Xylulose-5-phosphat umgewandelt (Lange et al, 1998; Schwender et al, 1997; Arigoni et al, 1997; Lichtenthaler et al, 1997; Sprenger et

al, 1997). Dieses wird dann durch eine intramolekulare Umordnung in 2-C-Methyl-D-Erythritol-4-Phosphat und im weiteren zu IPP umgesetzt (Arigoni et al, 1997; Zeidler et al, 1998). Biochemische Daten deuten darauf hin, daß der Mevalonat-Weg im Zytosol operiert und zur Bildung von Phytosterolen führt. Das Antibiotikum Mevinolin, ein spezifischer Inhibitor der Mevalonat-Bildung, führt lediglich zur Inhibition der Sterol-Biosynthese im Zytoplasma, während die Prenyllipid-Bildung in den Plastiden unbeeinflußt ist (Bach & Lichtenthaler, 1993). Der Mevalonat-unabhängige 10 Weg ist dagegen plastidär lokalisiert und führt vornehmlich zur Bildung von Carotinoiden und plastidären Prenyllipiden (Schwender et al, 1997; Arigoni et al, 1997).

IPP steht im Gleichgewicht mit seinem Isomer, dem Dimethylallyl

15 Pyrophosphat (DMAPP). Eine Kondensation von IPP mit DMAPP in

Kopf-Schwanz Anlagerung ergibt das Monoterpen (C10) Geranyl-Pyrophosphat (GPP). Die Addition von weiteren IPP Einheiten führt zum

Sesquiterpen (C15) Farnesy-Pyrophosphat (FPP) und zum Diterpen

(C20) Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat (GGPP). Die Verknüpfung zweier

20 GGPP Moleküle führt zur Bildung der C40-Vorläufer für

Carotinoide.

Bei gemischten Prenyllipiden ist die Isopren-Seitenkette verschiedener Länge mit Nicht-Isopren Ringen verbunden wie

25 beispielsweise ein Porphyrin-Ring bei Chlorophyll a und b. Die Chlorophylle und Phylloquinone enthalten eine C20 Phytyl-Kette, in der nur die erste Isopren-Einheit eine Doppelbindung enthält. GGPP wird durch die Geranylgeranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase (GGPPOR) zum Phytyl-Pyrophosphat (PPP) umgeformt, dem Ausgangsstoff für die weitere Bildung von Tocopherolen.

Bei den Ringstrukturen der gemischten Prenyllipide, die zur Bildung der Vitamine E und K führen, handelt es sich um Quinone, deren Ausgangsmetabolite aus dem Shikimat-Weg stammen. Die aroma-35 tischen Aminosäuren Phenylalanin bzw. Tyrosin werden in Hydroxyphenyl-Pyruvat umgewandelt, welches durch Dioxygenierung in Homogentisinsäure überführt wird. Das Chorismat wird ausgehend von Erythrose-4-Phosphat und Phosphoenolpyruvat (PEP) durch deren Kondensation zu 3-deoxy-D-Arabino-heptulosonat-7-Phosphat (DAHP) 40 über die Zwischenstufen des Shikimatweges 3'-Dehydroquinat, 3'-Dehydroshikimat, Shikimat, Shikimat-3-Phosphat und 5'-Enolpyruvylshikimat-3-Phosphat gebildet. Dabei wird das Erythrose-4-Phosphat vom Calvinzyklus gebildet und das PEP von der Glykolyse bereitgestellt. Die oben beschriebene Homogentisinsäure 45 wird anschließend an Phytylpyrophosphat (PPP) bzw. Geranylgeranylpyrophosphat gebunden, um die Vorläufer von α-Tocopherol und α-Tocotrienol, das 2-Methyl-6-phytylhydrochinon bzw. das

2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adenosylmethionin als Methyl-Gruppen-Donor entsteht zunächst 2,3-Dimethyl-6-phytylquinol, dann durch zyklisierung α-Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α-5 Tocopherol (Richter, Biochemie der Pflanzen, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1996).

In der Literatur finden sich Beispiele die zeigen, daß die Manipulation eines Enzyms den Metabolit-Fluß direktional beeinflußen 10 kann. In Experimenten mit einer veränderten Expression der Phy-

- toen Synthase, welche zwei GGPP-Moleküle zu 15-cis-Phytoen miteinander verknüpft, konnte ein direkter Einfluß auf die Carotinoid-Mengen dieser transgenen Tomatenpflanzen gemessen werden (Fray und Grierson, Plant Mol.Biol.22(4),589-602(1993); Fray et al.,
- 15 Plant J., 8, 693-701(1995)). Wie zu erwarten, zeigen transgene Tabakpflanzen mit verringerten Mengen an Phenylalanin-Ammonium Lyase reduzierte Phenylpropanoid-Mengen. Das Enzym Phenylalanin-Ammonium Lyase katalysiert den Abbau von Phenylalanin, entzieht es also der Phenylpropanoid-Biosynthese (Bate et al., Proc. Natl.
- 20 Acad. Sci USA 91 (16): 7608-7612 (1994); Howles et al., Plant Physiol. 112. 1617-1624(1996)).

Über die Erhöhung des Metabolitflusses zur Steigerung des Tocopherol- bzw. Tocotrienolgehaltes in Pflanzen durch Überexpression

- 25 einzelner Biosynthesegene ist bisher wenig bekannt. Lediglich WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes durch verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD). WO 99/04622 beschreibt eine Gensequenz codierend für eine γ-Tocopherolmethyl-
- 30 transferase aus einem photosynthetisch aktiven Organismus.
 WO 99/23231 zeigt, daß die Expression einer Geranylgeranyl-Reductase in transgenen Pflanzen eine gesteigerte Tocopherolbiosynthese zur Folge hat.
- 35 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer transgenen Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.
- Die Aufgabe wurden überraschenderweise gelöst durch die Über-40 expression eines 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase Gens in Pflanzen.

Zu diesem Zweck wurde in transgenen Pflanzen die Aktivität der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase (MPMT) durch 45 Überexpression des MPMT-Gens aus Synechocystis spec. PCC 6803 er-

40

höht. Dies kann prinzipiell durch Expression homologer oder heterologer MPMT-Gene erreicht werden.

In Beispiel 2 wird erstmals die Klonierung einer MPMT-DNA-Sequenz

5 (SEQ-ID Nr. 1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 beschrieben. Um
eine Plastidenlokalisation zu gewährleisten wird der MPMTNukleotidsequenz aus Synechocystis eine Transitsignalsequenz
(Abb. 3, Abb. 4) vorangestellt. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein MPMT-Gen codiert, das mit

10 SEQ-ID Nr. 1 hybridisiert, bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homolog ist und das aus anderen Organismen bzw. aus
Pflanzen stammt.

Das durch die zusätzliche Expression des MPMT-Gens nun vermehrt 15 zur Verfügung stehende 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon wird weiter in Richtung Tocopherole und Tocotrienol umgesetzt (Abbildung 1).

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transforma20 tion der Pflanzen mit einem das MPMT-Gen enthaltenden Konstrukt.
Als Modellpflanzen für die Produktion von Tocopherolen und Tocotrienolen wurden Arabidopsis thaliana, Brassica napus und
Nicotiana tabacum eingesetzt.

- 25 Messungen an MPMT-Synechocystis knock out Mutanten ergaben bezüglich des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen eine drastische Abnahme. Dies belegt den direkten Einfluß der plastidären pflanzlichen MPMT auf die Synthese von Tocopherolen und Tocotrienolen.
- Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 aus Synechocystis spec. PCC 6803, die für eine MPMT oder deren funktionelle Äquivalente kodiert, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen. Die Nukleinsäuresequenz kann dabei z.B. eine DNA- oder cDNA-sequenz sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine MPMT kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherolen und Tocotrienolen verleihen.
 - Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende
- 45 der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden ko-

dierenden Sequenz für das MPMT-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

- 15 Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in ein Derivat des Transformationsvektors pBin-19 mit 35s Promotor (Bevan, M., Nucleic Acids Research 12: 8711-8721 (1984)) eingebaut werden. Abbildung 4 zeigt ein Derivat des Transformationsvektors pBin -19 mit samenspezifischem Legumin B4-Promotor.
- Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvizus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195-2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen MPMT-

- 35 Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-
- 40 induzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.
- 45 Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstu-

fen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 5 2445 - 245).

Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67 % des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen expri-

- 10 miert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995), 1090-1094). Die Expressionskassette kann daher beispielsweise einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den Phaseolin-Promotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al., Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459 467) oder LEB4-Promotor (Fiedler und
- 15 Conrad, 1995)), das LEB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und ein ER-Retentionssignal enthalten.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten MPMT-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und MPMT-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning:

25 A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc.

30 and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in den Plastiden gewährleisten.

- 35 Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNA-Sequenz für ein MPMT-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des MPMT-Gens in
- 40 die Chloroplasten vom MPMT-Teil enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) oder dessen funktio-
- 45 nellem Äquivalent abgeleitet ist.

Besonders bevorzugt sind DNA-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als KpnI/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der NcoI Schnittstelle:

рТР09

pTP10

15

20 GATCC_BamHI

pTP11

- 30 Die inserierte Nukleotid-Sequenz kodierend für eine MPMT kann synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen MPMT-Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Im allgemeinen werden synthe-
- 35 tische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons erzeugt, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Bei der Präparation einer Expressionskassette können ver-
- 40 schiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die für ein MPMT-Gen codiert und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen,
Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeigneten
Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden
der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein MPMT-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19,
35 kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder
40 Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von
45 S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15 - 38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke

können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden,

die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression eines MPMT-Gens enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine MPMT ko-5 dierenden DNA wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Bio-10 technology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71 - 119 (1993) beschrieben.

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete 15 Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

20

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen.

25 Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen, Blütenblättern oder anderen Teilen 30 der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Expressionskassette kann darüberhinaus auch zur Transforma-35 tion von Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen eingesetzt werden.

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird 40 als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme,

45 das biolistische Verfahren mit der Genkanone - die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion

und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genanten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128 - 143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205 - 225) beschrieben. Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 10 12 (1984), 8711).

Mit einer Expressionskassette transformierte Agrobakterien können ebenfalls in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie Getreide, Mais, Hafer, Soja,

- 15 Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.
- Funktionell äquivalente Sequenzen, die für ein MPMT-Gen kodieren, sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz noch die gewünschten Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z.B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Kodon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für eine MPMT kodierende Sequenz, welche weiterhin die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen, Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation der MPMT-Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

Beispiel 8 beschreibt einen Deletionsklon des MPMT-Gens, siehe SEQ-ID Nr. 7)

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren Funk-45 tion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist.

Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression eines MPMT-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche 5 artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels Molecular Modelling konstruierter Proteine, die MPMT-Aktivität aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die 10 Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.

15 Als weitere geeignete äquivalente Nukleinsäure-Sequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein MPMT-Polypeptid oder ein funktionell aquivalenter Teil davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Polypeptid mit enzymatischer 20 Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf MPMT-Expression möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative Proteinsequenz, wie z.B. ein Transitpeptid, das das MPMT-Protein in die Plastiden leitet.

Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung dieser Verbindungen durch funktionelle Überexpression eines MPMT-Gens SEQ-ID Nr. 1 30 oder SEQ-ID Nr. 7 in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch modifizierten Pflanze für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.

Dabei kann sowohl der Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen 35 gesteigert werden. Vorzugsweise wird der Gehalt an Tocopherolen gesteigert. Aber es ist auch möglich unter bestimmten Bedingungen vorzugsweise den Gehalt an Tocotrienolen zu steigern.

Der Biosyntheseort von Tocopherolen beispielsweise ist unter an-40 derem das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression des MPMT-Gens sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die Tocopherol-Biosynthese nicht auf das Blattgewebe beschränkt sein muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze - besonders in fetthaltigen Samen - gewebespezifisch erfolgen kann.

Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen MPMT-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

- 5 Die Wirksamkeit der Expression des transgen exprimierten MPMT-Gens kann beispielsweise *in vitro* durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des MPMT-Gens und deren Auswirkung auf die Tocopherol-Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen gete-10 stet werden.
 - Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisie-
- 15 rende bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf,
- 20 Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Tagetes, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen.

25 Gegenstand der Erfindung sind weiterhin photosynthetisch aktive Organismen transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz. Photosynthetisch aktive Organismen sind ne-30 ben Pflanzen, beispielsweise Cyanobakterien, Moose und Algen.

Da es sich bei diesem Biosyntheseweg um einen ausschließlich plastidär-lokalisierten Stoffwechselweg handelt, bietet er optimale Targetenzyme für die Entwicklung von Inhibitoren. Da sich nach

- 35 heutigem Stand der Technik kein mit der Synechocystis MPMT identisches oder ähnliches Enzym in humanen und tierischen Organismen befindet, ist davon auszugehen, daß Inhibitoren sehr spezifisch auf Pflanzen wirken sollten.
- 40 Wie bereits erwähnt ist die MPMT ein potentielles Target für Herbizide. Um effiziente Hemmstoffe der MPMT finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz
- 45 der MPMT aus Synechocystis in einen Expressionsvektor (pQE, Qiagen) kloniert und in E. coli überexprimiert.

Das mit Hilfe der erfindungsgemäßen Expressionskassette exprimierte MPMT-Protein eignet sich besonders zur Auffindung von für die MPMT spezifischen Hemmstoffen.

- 5 Dazu kann die MPMT beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der MPMT in An- und Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen läßt sich eine qualitative und quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden 10 Wirkstoffes machen.
- Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf herbizide Eigenschaften überprüft werden. Das Verfahren gestattet es, 15 reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt
- 15 reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit großer Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Substanzen anschließend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.
- 20 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Herbizide, die mit dem oben beschriebenen Testsystem identifizierbar sind.

Durch Überexpression der für eine MPMT kodierenden Gensequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 in einer Pflanze wird eine erhöhte 25 Resistenz gegenüber Inhibitoren der MPMT erreicht. Die derart hergestellten transgenen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Das unter Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID

30 Nr. 7 hergestellte MPMT-Protein eignet sich auch zur Durchführung von Biotransformationen zur Bereitstellung größerer Mengen 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon. Dabei wird 2-Methyl-6-phytylhydrochinon in Gegenwart des Enzyms MPMT und des Cosubstrats S-Adenosyl-L-Methionin zu 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon umgesetzt.

35 Die Biotransformation läßt sich prinzipiell mit ganzen Zellen, die das Enzym MPMT exprimieren oder Zellextrakten aus diesen Zellen oder aber mit aufgereinigter oder hochreiner MPMT in Gegenwart von S-Adenosyl-L-Methionin durchführen.

40 Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende, bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle oder Protoplasten

von Pflanzen einbringt und diese zu ganzen Pflanzen regeneriert.

- Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7
 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch Expression einer MPMT DNA-Sequenz in Pflanzen.
- 10 Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

15 Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463 - 5467).

20 Beispiel 1

Identifizierung einer 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803.

25 Die Klonierung und Identifizierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 erfolgte folgendermaßen:

Unter Verwendung eines in S-Adenosyl-L-Methionin Methyltransfera30 sen konservierten Sequenzmotivs, welches für die Bindung des
S-Adenosyl-L-Methionin (SAM) verantwortlich ist (C.P. Joshi und
V.L. Chiang. PMB. 37: 663-374, 1998), wurde eine genomische DNA
Datenbank von Synechocystis spec. PCC 6803 durchmustert (Kaneko
et al., DNA Res. 34:109-136, 1996). Die bei der Durchmusterung

- 35 identifizierten hypothetischen Proteine, welche über das SAM-Bindemotiv verfügten, wurden mit den Primärsequenzen der Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherol-methyltransferase (bezeichnet als slr0089) sowie der Arabidopsis thaliana γ-Tocopherol-methyltransferase (David Shintani und Dean DellaPenna. Sience.
- 40 282:2098-2100,1998) verglichen.

Dabei konnte ein hypothetisches Protein identifiziert werden (bezeichnet s110418 SEQ.-ID Nr. 2), welches geringe Übereinstimmung in der Aminosäuresequenz mit den γ-Tocopherol-methyltransferasen

45 aus Synechocystis spec. PCC 6803 und Arabidopsis thaliana aufwies (36% bzw. 28% Identität).

Weitere Untersuchungen der Primärsequenz des hypothetischen Proteins s110418 belegten das Vorkommen einer putativen prokaryontischen Signalsequenz innerhalb der ersten 20 Aminosäuren (PSIGNAL, PC/GENE™ IntelliGenetics, Inc ©1991). Eine solche Sequenz konnte ebenfalls in der Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherolmethyltransferase (slr0089) identifiziert werden (D. Shintani und D. DellaPenna. Sience. 282:2098-2100,1998) und deutet auf eine identische Lokalisation der beiden Proteine hin.

- 10 Das vorhergesagte Molekulargewicht des unprozessierten Proteins beträgt 34,9 kDa und liegt damit in einem Bereich der auch für die Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherolmethyltransferase (David Shintani und Dean DellaPenna, Sience. 282:2098-2100,1998) und der aus Paprikafrüchten gereinigten γ-Tocopherolmethyltrans-
- 15 ferase (d'Harlingue and Camara, Plastid enzymes of terpenoid biosynthesis: Purification of γ-Tocopherol Methyltransferase from Capsicum Chromoplasts. Journal of Biological Chemistry, Vol. 269 No.28, 15200-152003,1985) ermittelt wurde.
- 20 Unter Berücksichtigung der Fakten, schlußfolgerten wir, daß es sich bei dem hypothetischen Protein sll0418 um eine Tocopherolmethyltransferase handeln könnte.

Beispiel 2

25

Amplifikation und Klonierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803

Die DNA kodierend für den ORF (open reading frame) sl10418 wurde 30 mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Synechocystis spec. PCC 6803 gemäß der Methode nach Crispin A. Howitt (BioTechniques 21:32-34,July 1996) unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (sl104185' Seq. Nr. 5) und eines antisense spezifischen Primers (sl104183' Seq. Nr. 6) amplifiziert.

35

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:

- -5µl einer Synechocystis spec. PCC 6803 Zellsuspension
- -0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- -1,5 mM Mg(OAc)₂
- -5µg Rinderserum-Albumin
- 45 -40pmol sll04185'
 - -40pmol sl104183'
 - -15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)

-5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)
Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

5 Schritt 3: 2 Minuten 58°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

40 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Schritt 6: 4°C (Warteschleife)

10

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons wurde durch Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) Primers bestätigt.

15

Beispiel 3

Erzeugung einer s110418 Knock out Mutante

20 Ein DNA Konstrukt zur Erzeugung einer Deletionsmutante des ORF s110418 in Synechocystis spec. PCC 6803 wurde unter Anwendung von Standard Klonierungstechniken erzeugt.

Der Vektor pGEM-T/sl10418 wurde unter Verwendung des Restrikti25 onsenzyms Ball verdaut. Das Vorhandensein von zwei Ball Schnittstellen innerhalb der sl10418 Sequenz (Position Bp 109 bzw Bp
202) hatte den Verlust eines 93 Bp umfassenden internen Fragmentes zur Folge. In die Ball Schnittstellen des sl10418 ORF wurde
die Aminoglycosid-3'Phosphotransferase des Transposons Tn903 klo30 niert. Dazu wurde das Tn903 als EcoR1 Fragment aus dem Vektor

- pUC4k (Vieira, J und Messing, J Gene:19, 259-268, 1982) isoliert, die überstehenden Enden des Restriktionsverdaus nach Standardmethoden in glatte Enden überführt und in den Ball geschnittenen Vektor pGEM-T/sl10418 ligiert. Der Ligationsansatz wurde zur
- 35 Transformation von E.coli Xl1 blue Zellen verwendet. Transformanden wurden durch Verwendung von Kanamycin und Ampicillin selektioniert. Ein rekombinantes Plasmid (pGEM-T/sl10418::tn903) wurde isoliert und zur Transformation von Synechocystis spec. PCC 6803 gemäß der Methode nach Williams (Methods Enzymol. 167:776-778,
- **40** 1987) eingesetzt.

Synechocystis spec. PCC 6803 Transformanden wurden selektioniert auf Kanamycin haltigem (kan) BG-11 Festmedium (Castenholz, Methods in Enzymology, Seite 68-93, 1988) bei 28°C und 30μmol 45 Photonen × (m²x s)-1. Vier unabhängige Knock out Mutanten konnten

nach fünf Selektionsrunden (Passagen von Einzelkolonien auf frisches BG-11kn Medium) erzeugt werden.

Der vollständige Verlust des sl10418 Endogens bzw. der Austausch 5 gegen die rekombinante sl10418::tn903 DNA, wurde durch PCR Analysen bestätigt.

Beispiel 4

10 Vergleich der Tocopherolproduktion in Synechocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen und den erzeugten Knock out Mutanten des ORF s110418.

Die auf den BG-11kan Agarmedium kultivierten Zellen der vier un15 abhängigen Synechocystis spec. PCC 6803 Knock out Mutanten des
ORF sl10418 sowie untransformierte Wildtypzellen wurden zum
Animpfen von Flüssigkulturen verwendet. Diese Kulturen wurden bei
28°C und 30µmol Photonen × (m²x s)-1 (30µE) für ca. 3 Tage kultiviert. Nach Bestimmung der OD₇₃₀ der einzelnen Kulturen, wurde die

- 20 OD₇₃₀ aller Kulturen durch entsprechende Verdünnungen mit BG-11 (Wildtypen) bzw. BG-11kan (Mutanten) synchronisiert. Diese auf Zelldichte synchronisierten Kulturen wurden zum Animpfen von drei Kulturen pro Mutante bzw. der Wildtypkontrollen verwendet. Die biochemischen Analysen konnten somit unter Verwendung von jeweils
- 25 drei unabhängig gewachsenen Kulturen einer Mutante und der entsprechenden Wildtypen durchgeführt werden. Die Kulturen wurden bis zu einer optischen Dichte von OD730=0,3 angezogen. Das Medium der Zellkultur wurde durch zweimalige Zentrifugation bei 14000 rpm in einer Eppendorf Tischzentrifuge entfernt. Der daran
- 30 anschließende Aufschluß der Zellen erfolgte durch viermalige Inkubation im Eppendorfschüttler bei 30°C, 1000rpm in 100% Methanol für 15 Minuten, wobei die jeweils erhaltenen Überstände vereinigt wurden. Weitere Inkubationsschritte ergaben keine weitere Freisetzung von Tocopherolen oder Tocotrienolen.
- Um Oxidation zu vermeiden, wurden die erhaltenen Extrakte direkt nach der Extraktion mit Hilfe einer Waters Allience 2690 HPLC-Anlage analysiert. Tocopherole und Tocotrienole wurden über eine reverse Phase Säule(ProntoSil 200-3-C30, Bischoff) mit einer mo-
- 40 bilen Phase von 100% Methanol getrennt und anhand von Standards (Merck) identifiziert. Als Detektionssystem diente die Fluoreszenz der Substanzen (Anregung 295nm, Emmision 320 nm), die mit Hilfe eines Jasco Fluoreszensdetektors FP 920 nachgewiesen wurde.

In den Synecchocystis spec. PCC 6803 knock out Mutanten des ORF sl10418 konnten keine Tocopherole und Tocotrienole gefunden werden. Tocopherole und Tocotrienole wurden jedoch in den Synecchocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen gemessen.

Der Verlust der Fähigkeit zur Produktion von Tocopherolen und Tocotrienolen innerhalb der knock out Mutanten des ORF sl10418 im Vergleich zu den Synechocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen zeigt, daß das Gen sl10418 für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-10 methyltransferase kodiert.

Beispiel 5

Funktionelle Charakterisierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-15 methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 durch heterologe Expression in E.coli.

Das hypothetische Protein sl10418 aus Synechocystis spec. PCC 6803 konnte durch funktionelle Expression in E.coli als 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase identifiziert werden.

Das aus Synechocystis spec. PCC 6803 amplifizierte Gen sll0418 wurde im korrekten Leserahmen in den Expressionsvektor pQE-30 25 (Qiagen) subkloniert. Die zur Amplifikation des OFR sl10418 aus Synechocystis spec. PCC 6803 verwendeten Primer sll04185' bzw. sll04183' (Sequenz ID Nr. 5 und 6) waren so konstruiert, daß an das 5' Ende und das 3' Ende des Amplikons BamH1 Restriktionsschnittstellen addiert wurden, siehe Sequenz ID Nr. 3. Das 30 sl10418 Fragment wurde unter Verwendung dieser flankierenden BamH1 Restriktionschnittstellen aus dem rekombinanten Plasmid pGEM-T/sl10418 isoliert und unter Anwendung von Standardmethoden in einen BamHI geschnittenen pQE-30 ligiert. Der Ligationsansatz wurde zur Transformation von M15 E.coli Zellen verwendet und 35 Kanamycin und Ampicillin resistente Transformanden wurden analysiert. Die Kanamycin Resistenz wird durch das in den M15 Zellen enthaltene pREP-4 Plasmid vermittelt. Ein rekombinantes Plasmid (pQE-30/s110418) welches das s110418 Fragment in der richtigen Orientierung trug, wurde isoliert. Die Identität und Orientie-40 rung des Inserts wurde durch Sequenzierung bestätigt.

Das rekombinante Plasmid pQE-30/s110418 wurde zur Transformation von M15 E.coli Zellen verwendet, um rekombinantes s110418 Protein zu erzeugen. Unter Verwendung einer aus der Transformation hervorgegangenen Kolonie wurde eine Übernachtkultur in Luria Broth Medium mit 200µg/ml Ampicillin (Amp) und 50µg/ml Kanamycin (Kan) angeimpft. Ausgehend von dieser Kultur wurde am nächsten

Morgen eine 100ml Luria Broth Kultur (Amp/Kan) angeimpft. Diese Kultur wurde bei 28°C auf einem Schüttelinkubator bis zum erreichen einer OD600:0,35-0,4 inkubiert. Anschließend wurde die Produktion des rekombinanten Proteins durch Zugabe von 0,4 mM Isopropyl-ß-D-thiogalaktopyranosid (IPTG) induziert. Die Kultur wurde für weitere 3 Stunden bei 28°C geschüttelt und die Zellen anschließend durch Zentrifugation bei 8000g pelletiert.

Das Pellet wurde in 600µl Lysispuffer (ca. 1-1,5 ml /g Pellet

10 Naßgewicht, 10 mM HEPES KOH pH 7,8, 5 mM Dithiothreitol (DTT),

0,24 M Sorbitol) resuspendiert. Anschließend wurde PMSF (Phenylmethylsulfonat) zu einer Endkonzentration von 0,15 mM beigefügt und der Ansatz für 10 Minuten auf Eis gestellt. Der Aufschluß der Zellen erfolgte durch einen 10 Sekunden Ultraschall
15 Puls unter Verwendung eines Ultraschallstabes. Nach Zugabe von Triton X100 (Endkonzentration 0,1%) wurde die Zellsuspension für 30 Minuten auf Eis inkubiert. Der Ansatz wurde anschließend für 30 Minuten bei 25000xg abzentrifugiert und der Überstand zum Assay eingesetzt.

Die Aktivitätsbestimmung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase erfolgt durch Nachweis des radioaktiv markierten Reaktionsproduktes 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon.

25 Dazu wurden 135μl des Enzyms (ca.300-600μg) zusammen mit 20μl Substrat (2-Methyl-6-phytylhydrochinon) und 15μl (0,46 mM SAM ¹⁴C) Methylgruppendonor in folgendem Reaktionspuffer : 200μl (125mM) Tricine-NaOH pH 7,6, 100μl (1,25 mM) Sorbitol, 10μl (50mM) MgCl₂ und 20μl (250mM) Ascorbat für 4 Stunden bei 25°C im Dunkeln inkubiert.

Das Abstoppen der Reaktion erfolgte durch Zugabe von 750µl Chloroform/Methanol (1:2) + 150µl 0,9% NaCl. Der gemischte Ansatz wurde kurz zentrifugiert und die obere Phase wurde verworfen. Die 35 untere Phase wird in ein neues Reaktionsgefäß überführt und unter Stickstoff eingedampft. Die Rückstände wurden in 20µl Ether aufgenommen und auf eine Dünnschicht-Platte zur chromatographischen Trennung der Substanzen aufgetragen (feste Phase: HPTLC-Platten: Kieselgel 60 F254 (Merk), flüssige Phase: Toluol). Der Nachweis des radioaktiv markierten Reaktionsproduktes erfolgt durch Verwendung eines Phosphoimagers.

Diese Experimente bestätigten, daß es sich bei dem durch das Gen sl10418 (SEQ-ID Nr.1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 kodierte
45 Protein um eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase handelt, da es die enzymatische Aktivität zur Umwandlung von

2-Methyl-6-phytylhydrochinon in 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon besitzt.

Abbildung 2 zeigt einen Sequenzvergleich auf Aminosäureebene zwischen den γ-Tocopherolmethyltransferasen aus Synechocystis spec. PCC Synechocystis spec. PCC 6803 (slr0089) und A.thaliana (aratmt) mit der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase (sl104189) aus Synechocystis spec. PCC 6803. Die Übereinstimmung mit den γ-Tocopherolmethyltransferasen aus Synechocystis spec. PCC 10 6803 und Arabisopsis thaliana beträgt 36 bzw. 28 % Identität.

Beispiel 6

Substratspezifität der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltrans-15 ferase

Enzymatische Untersuchungen wie in Beispiel 5 durchgeführt belegen, daß das Enzym MPMT - kodiert durch das Gen sll0418 (SEQ-ID Nr. 1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 - 2-Methyl-6-phytylhydrochinon in 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon umwandelt.

Zusätzlich besitzt das Enzym MPMT eine 2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon-methyltransferase Aktivität, wohingegen eine γ -Tocopherolmethyltransferase Aktivität nicht nachgewiesen werden

- 25 konnte. Somit ist belegt, daß das Enzym 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase an der Biosynthese der Tocotrienole beteiligt ist, da es 2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon zu 2,3-Dimethyl-6-geranylgeranyl-hydrochinon umwandelt. Dies zeigt deutlich die Verschiedenheit der Enzymaktivität der
- 30 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase im Vergleich zur γ -Tocopherolmethyltransferase.

Beispiel 7

35 Herstellung von Expressionskassetten enthaltend das MPMT-Gen

Transgene Pflanzen wurden erzeugt, die die 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 zum einen unter Kontrolle des konstitutiven 35S-Promotor des CaMV

- 40 (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., Cell 21: 285-294, 1980) und zum anderen unter Kontrolle des samenspezifischen Promotors des Legumin Gens aus Vicia faba (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res., 14(6): 2707-2720, 1986) exprimieren. Die Grundlage des zur konstitutiven Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyl-
- 45 transferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 erzeugten Plasmides war der pBinAR-TkTp-9 (Ralf Badur , Dissertation Universität Göttingen, 1998). Dieser Vektor ist ein Derivat des pBinAR (Höfgen

und Willmitzer, Plant Sci. 66: 221-230, 1990) und enthält den 35S-Promotor des CaMV (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., 1980), das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens (Gielen et al., EMBO J. 3: 835-846, 1984) sowie die für das Transitpeptid 5 der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase kodierende DNA Sequenz (Ralf Badur, Dissertation Universität Göttingen, 1998). Die unter Berücksichtigung des korrekten Leserasters erfolgte Klonierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 in diesen Vektor, erzeugt eine 10 Translationsfusion der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase mit dem plastidären Transitpeptid. Dadurch erfolgt ein Transport des Transgens in die Plastiden.

Zur Erstellung dieses Plasmides wurde das Gen sl10418 unter
15 Verwendung der flankierenden BamHI Restriktionsschnittstellen aus dem Plasmid pGEM-T/sl10418 isoliert. Dieses Fragment wurde unter Anwendung von Standardmethoden in einen BamHI geschnittenen pBi-nAR-TkTp-9 ligiert (siehe Abbildung 3). Dieses Plasmid (pBinAR-TkTp-9/sl10418) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis tha-liana, Brassica napus und Nicotiana tabacum verwendet. Fragment A (529 bp) in Abbildung 3 beinhaltet den 35S-Promotor des CaMV (Nukleotide 6909 bis 7437 des Blumenkohlmosaikvirus), Fragment B (245bp) kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana tabacum Transketolase, Fragment C (977Bp) kodiert ORF sl10418 aus Syneshocystis spec. PCC 6803, Fragment D (219Bp) kodiert für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Zur Erzeugung eines Plasmides, welches die samenspezifische Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus 30 Synechocystis spec. PCC 6803 in Pflanzen ermöglicht, wurde der samenspezifiche Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res., 14(6):2707-2720, 1986) verwendet. Aus dem Plasmid pCR-Script/lePOCS wurde das 2,7 Kb Fragment des Legumin B4 Gen Promotors unter Verwendung der den Promotor 5' flankierenden 35 EcoR1 und der 3' flankierenden Kpn1 Schnittstellen isoliert. Das Plasmid pBinAR-TkTp-9/sl10418 wurde ebenfalls mit den Restriktionsenzymen EcoR1 und Kpn1 behandelt. Dies hatte zur Folge, daß der 35S-Promotor des CaMV aus diesem Plasmid herausgetrennt wurde. Der Promotor des Legumin Gens wurde anschließend als 40 EcoR1/Kpn1 Fragment in diesen Vektor kloniert, wodurch ein Plasmid erzeugt wurde, welches die Expression des Gen sl10418 unter die Kontrolle dieses samenspezifischen Promotors stellte, siehe Abbildung 4. Dieses Plasmid (pBinARleP-TkTp-9/sl10418) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis thaliana, Brassica 45 napus und Nicotiana tabacum Pflanzen verwendet.

Fragment A (2700 bp) in Abbildung 4 beinhaltet den Promotor des Legumin B4 Gens aus Vicia faba, Fragment B (245bp) kodiert für das Transitpeptid der Nicotina tabacum Transketolase, Fragment C (977Bp) kodiert für das ORF sll0418 aus Synechocystis spec. PCC 5 6803, Fragment D (219Bp) für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 8

10 Herstellung von Expressionskassetten enthaltend einen Deletionsklon des MPMT-Gens

Auf Grundlage einer Computeranalyse wurde in der Primärsequenz des ORF sl10418 ein putatives prokaryontisches Sekretionssignal 15 identifiziert. Um sicherzustellen, daß dieses bei der Expression in Pflanzen keinen negativen Einfluß auf den Import des Proteins in die Plastiden nimmt, wurde ein Derivat der Sequenz des s110418 erzeugt, bei dem das putative Sekretionssignal deletiert wurde (Sequenz-ID Nr. 7). Diese Deletion wurde unter Anwendung der PCR 20 Technologie durchgeführt. Durch die dabei verwendeten Primer (sll0418DSp5', Sequenz-ID Nr. 9 und sll0418DSp3', Sequenz-ID Nr. 10) wurde an das 5'Ende der Sequenz eine EcoRV Restriktionsschnittstelle und an das 3'Ende eine Sall Restriktionsschnittstelle addiert, durch die eine gerichtete Klonierung in den Vek-25 tor pBinAR-TkTp-9 ermöglicht wurde. Das entstandene Plasmid pBinAR-TkTp-9/sll0418ΔSP ist in Abbildung 5 beschrieben. Fragment A (529 bp) in Abbildung 5 beinhaltet den 35S-Promotor des CaMV (Nukleotide 6909 bis 7437 des Blumenkohlmosaikvirus), Fragment B (245bp) Fragment kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana 30 tabacum Transketolase, Fragment C (930Bp) ORF sll0418∆SP aus Synechocystis spec. PCC 6803 Fragment D (219Bp) für das Terminati-

Zur Erzeugung eines Plasmides, welches die samenspezifische Expression des Deletionsklons der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 in Pflanzen ermöglicht, wurde ebenfalls der bereits beschriebene samenspezifiche Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res.,14(6):2707-2720, 1986) verwendet. Aus dem Plasmid PCR-Script/lePOCS wurde das 2,7 Kb Fragment des Legumin B4 Gen Promotors unter Verwendung der den Promotor 5' flankierenden EcoR1 und der 3' flankierenden Kpn1 Schnittstellen isoliert. Das Plasmid pBinAR-TkTp-9/sl10418ASP wurde ebenfalls mit den Restriktionsenzymen EcoR1 und Kpn1 behandelt. Dies hatte zur Folge, daß der 35S-Promotor des CaMV aus diesem Plasmid herausgetrennt wurde. Der Promotor des Legumin Gens wurde anschließend als

EcoR1/Kpn1 Fragment in diesen Vektor kloniert, wodurch ein

onssignal des Octopin-Synthase Gens.

Plasmid erzeugt wurde, welches die Expression des Deletionsklons des Gen s110418 unter die Kontrolle dieses samenspezifischen Promotors stellte, siehe Abbildung 6. Fragment A (2700 bp) in Abbildung 6 beinhaltet den Promotor des Legumin B4 Gens aus Vicia

- 5 faba, Fragment B (245bp) Fragment kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana tabacum Transketolase, Fragment C (930Bp) ORF s110418ΔSP aus Synechocystis spec. PCC 6803 Fragment D (219Bp) für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.
- 10 Dieses Plasmid (pBinARleP-TkTp-9/sll0418ΔSP) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis thaliana, Brassica napus und Nicotiana tabacum Pflanzen verwendet.
- Auch durch Expression der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 7 in transgenen 15 Pflanzen wurde eine Steigerung des Gehaltes an Tocopherol und Tocotrienol gemessen.

Beispiel 9

20 Herstellung transgener Arabidopsis thaliana Pflanzen

Wildtyp Arabidopsis thaliana Pflanzen (Columbia) wurden mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm (EHA105) auf Grundlage einer modifizierten Vacuum Infiltrationsmethode transformiert (Steve

- 25 Clough und Andrew Bent, Floral dip: a simplified method for Agrobacterium mediated transformation of Arabidopsis thaliana. Plant J. 16(6):735-43, 1998; Bechtold, N., Ellis, J. und Pelltier, G., in: Planta Agrobacterium-mediated gene transfer by infiltration of adult Arabidopsis thaliana plants. CRAcad Sci Paris, 1993.
- 30 1144(2):204-212). Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen waren im Vorfeld mit den Plasmiden pBinARleP-TkTp-9/sll0418 bzw. pBinAR-TkTp-9/sll0418 (Abbildung 3 und 4) transformiert worden.
- 35 Samen der Primärtransformanden wurden auf Grundlage der Antibiotikaresistenz selektioniert. Antibiotika resistente Keimlinge wurden in Erde gepflanzt und als vollentwickelte Pflanzen zur biochemischen Analyse verwendet.
- 40 Beispiel 10

Herstellung transgener Brassica napus Pflanzen

Die Herstellung transgener Raps Pflanzen orientierte sich an 45 einem Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (in Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien und Puffer angegeben ist.

Die Transformationen erfolgten mit dem Agrobacterium tumefaciens 5 Stamm EHA105. Zur Transformation wurden die Plasmide pBinARleP-TkTp-9/s110418 bzw. pBinAR-TkTp-9/s110418 verwendet. Samen von Brassica napus var. Westar wurden mit 70% Ethanol (v/v) oberflächensteril gemacht, 10 Minuten bei 55°C in Wasser gewaschen, in l%iger Hypochlorit-Lösung (25% v/v Teepol,0,1% v/v Tween 20) für 10 20 Minuten inkubiert und sechsmal mit sterilem Wasser für jeweils 20 Minuten gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glaskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verblei-15 benden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explantate wurden 30 Minuten mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einen 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallusinduktionsmedium wurden die Kulturen für 24 Stunden bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 Stunden bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0,3 eingestellt.

30 Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min 40 gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt

Zur Regeneration wurden jeweils 20-30 Explante in 90 mm Petri-45 schalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium mit Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen Leukopor verschlossen und bei 25 °C und 2000 lux bei Photoperioden von 16 Stunden Licht/ 8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 Tage wurden die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit Sproß-Induktionsmedium umgesetzt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen wurden wie von Bade, J.B und Damm, B. (in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38) beschrieben durchgeführt.

Beispiel 11

. 10

Herstellung transgener Nicotiana tabacum Pflanzen

Zehn ml YEB-Medium mit Antibiotikum (5 g/l Rinder-Extrakt, 1 g/l Hefe-Extrakt, 5 g/l Pepton, 5 g/l Saccharose und 2 mM MgSo4) wur15 den mit einer Kolonie von Agrobacterium tumefaciens beimpft und über Nacht bei 28°C kultiviert. Die Zellen wurden 20 min bei 4°C, 3500 U/min in einer Tischzentrifuge pelletiert und danach in frischem YEB-Medium ohne Antibiotika unter sterilen Bedingungen resuspendiert. Die Zellsuspension wurde für die Transformation
20 eingesetzt.

Die Wildtyp-Pflanzen aus Sterilkultur wurden durch vegetative Replikation erhalten. Dazu wurde nur die Spitze der Pflanze abgeschnitten und auf frisches 2MS-Medium in ein steriles Einweckglas 25 überführt. Vom Rest der Pflanze wurden die Haare auf der Blattoberseite und die Mittelrippen der Blätter entfernt. Die Blätter wurden mit einer Rasierklinge in etwa 1 cm² große Stücke geschnitten. Die Agrobakterienkultur wurde in eine kleine Petrischale überführt (Durchmesser 2 cm). Die Blattstücke wurden kurz durch 30 die Lösung gezogen und mit der Blattunterseite auf 2MS-Medium in Petrischalen (Durchmesser 9 cm) gelegt, so daß sie das Medium berührten. Nach zwei Tagen im Dunkeln bei 25°C wurden die Explantate auf Platten mit Kallusinduktionsmedium überführt und in der Klimakammer auf 28°C temperiert. Das Medium mußte alle 7-10 Tage ge-35 wechselt werden. Sobald sich Kalli bildeten, wurden die Explantate in sterile Einweckgläser auf Sproßinduktionsmedium mit Claforan (siehe oben) überführt. Nach etwa einem Monat trat Organogenese ein und die gebildeten Sprossen konnten abgeschnitten werden. Die Kultivierung der Sprosse wurde auf 2MS-Medium mit Clafo-40 ran und Selektionsmarker durchgeführt. Sobald sich ein kräftiger Wurzelballen gebildet hatte, konnte die Pflanzen in Pikiererde getopft werden.

Beispiel 12

45

Charakterisierung der transgenen Pflanzen

Um zu bestätigen, daß durch die Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 die Vitamin E Biosynthese in den transgenen Pflanzen gesteigert wird, wurden die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in Blätter 5 und Samen der mit den Konstrukten pBinARleP-TkTp-9/sl10418 bzw. pBinAR-TkTp-9/sll0418 Pflanzen (Arabidopsis thaliana, Brassica napus und Nicotiana tabacum) analysiert. Dazu wurden die transgenen Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und Pflanzen die das Gen kodierend für die 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase 10 aus Synechocystis spec. PCC 6803 exprimieren auf Northern-Ebene analysiert. In Blättern und Samen dieser Pflanzen wurde der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt ermittelt. In allen Fällen war die Tocopherol- bzw. Tocotrienol-Konzentration in transgenen Pflanzen, die zusätzlich eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder 15 SEQ-ID Nr. 7 exprimieren, im Vergleich zu nicht transformierten Pflanzen erhöht.

20

25

30

35

Patentansprüche

- DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 und mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz kodierend für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis.
- Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine
 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase zur Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.
- 3. Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7
 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz kodierend
 für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase zur
 Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.
- 20 4. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz in Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen exprimiert wird.
- 5. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen Promotor, eine Signalsequenz, eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 und einen Terminator oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- 35
 6. Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit Hilfe des Stammes Agrobacterium tumefaciens, der Elektroporation oder der particle bombardment Methode erfolgt.
 - 7. Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen enthaltend eine Expressionskassette gemäß Anspruch 5.

Zeichn.

PCT/EP00/05862

- 8. Pflanze nach Anspruch 7, ausgewählt aus der Gruppe Soja, Canola, Gerste, Hafer, Weizen, Raps, Mais, Roggen, Tagetes oder Sonnenblume.
- 5 9. Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder einer mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase.

10. Testsystem basierend auf der Expression der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder einer mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 zur Identifizierung von Inhibitoren der 2-Methyl-6-phytylhydrochinonmethyltransfe-

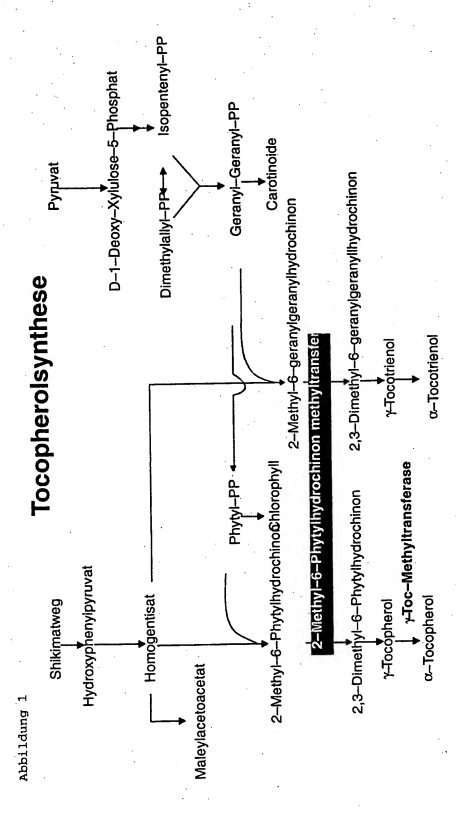
15 rase.

20

25

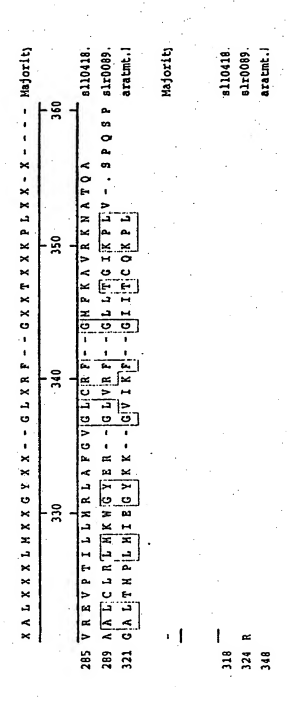
30

35



Majority		sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	s110418.PRO s1r0089.PRO aratmt.PRO	Majority	s110418.PRO s1r0089.PRO aratmt.PRO	Majority	sll0418.PRD slr0089.PRO aratmt.PRO
SXIXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	10 20 30 40	H K A T L A A P S S L T S L P Y R T N S S F G S K S S L L F R S P S S S S S V S	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	L S L A I A A. G L Y L L T AR G Y Q S S D S V A N A Y D Q W T E D G I L E Y Y W A F Y C Y F S L L T M A S A T I A S A D L Y E K I K N F Y D D S S G L W E D V W M T T T R G N V A V A A A A T S T E A L R K G I A E F Y N E T S G L W E E I W G	GXHXHXGYYGDXXVXXXDXXXAQIXXIXEXLAXAGXXD 100 110 110 120	GID HITH LIGHY G DP PVAK DF I Q SK I DFVHANNOG L D GEHHHHGYYGPHGTYRID RRQAQID LIKELLANAV PON DHMHHGFYDPDSSVQLSDSGHKEAQIRHIERSLRFAGVID	XX XKXXKVLDVGCGIGGSBRYLAXXXGAEVXGITLSPV 130 140 150 150	TL P P G T T V L D V G C G I G G S B RILLA K D Y G P N V T G I T I S P Q S A K P R K I L D L G C G I G G S S L Y L A Q Q H Q A E V M G A S L S P V E E E K K I K K V V D V G C G I G G S S R Y L A S K F G A E C I G I T L S P V
				14		N N 80		90 92 121

Majority		slid418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority.	sli0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO
SWVXCASD	200	P B D G S F D V V W S F E D G K F D L V W S	C H R X X X G	NORDDROV CHRPIDPG CHRNLSAG	X X X X X G	LEATGLVEG AIARECGFG NLLQSHSLQ	X X G X K I I X	Q Y G I R G F I K S L G Q A G P K I I N L L R S G M K S I K
DALDLPFXD	190	AVDDAMALSFPD QVANALDLPPAS QVADALDQPPED	GGRLIXATW	GGILVVADWN GGRLILATWC GGRIIIVTWC	XXSXXDXXX 270	SIEGFAENL VVVSILPDYEA WCSTDDYVN	XXXXLWXLX	IRPOGNIL DPRVLWA TWKGLVS
XTAXFQVA	180	K T A K A K A S S S F F	ELXRVXKP	E L L R V V K P E A W R V L K P B L V R V A A P	IXXXX LPA	Y D V Y C L P Y C R T F Y L P A	X X V I X X X X 300	H & A
XELAXAXXLX	170	TELITPPPD GBIRARALGEG NDLAAAQSES	H M P D K A X F X K	H H P D K A V F A H H P D K A Q F L H H P D K A K F V	X X X X L X X	2 A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	DWSVXVAPFW	W T V P T L P W S V A V A P W S E N V A P
0 × × × ×		129 OVERA 161 OAKRA	50 50 84 84	165 V E A G P 169 L E 3 G E 201 M E 8 G E	X X X	205 P L N F W 209 N G P L T 241 E E A L Q	XIX	245 Q V T T A D 249 B I K T A D 281 D I K C A D



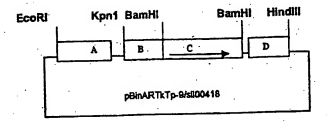


Abbildung 4

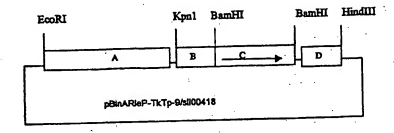


Abbildung 5

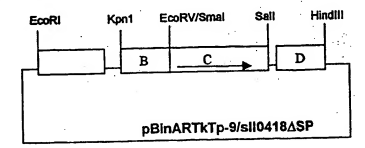
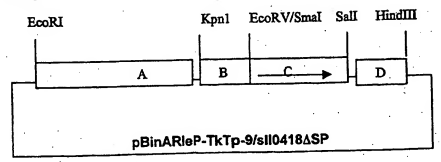


Abbildung 6



SEQUENZ PROTOKOLL

							_			•					
<110>	SunGe	ne Gm	& Hd	Co.I	KGaA	• .								٠.,	
<120>	Ueber	expre	ssion hyty	n eir lhydi	ner I	ONA-S inon-	Seque -metl	enz o nylti	odie ansf	ereno Eeras	d fue se in	er ei n	.ne		٠.
	Pflan					,			٠.			•	. :		
<130>	MPMTS	ynech	ocys	tis											•
<140>					•								•	• •	•
<141>						•									
<160>	10											:			
<170>	Paten	tIn V	ers.	2.0					٠.					• • •	
<210>	1									٠.					
<211>															
<212>		1		DOCE	002									:	
<213>	Synec	nocys	stis	PCCO	603										•
<220>															:
<221>															
<222>	(1)	(957))												
<400>	. 1										:	•			
atg c	cc gag	, tát	ttg	ctt	ctg	ccc	gct	ggc	cta	att	tcc	ctc	tcc	ctg	48
	ro Gl	ı Tyr		Leu	Leu	Pro	Ala	Gly 10	Leu	He	ser	Leu	15	Leu	
1			5												٠
gcg a	atc gc	gct	gga	ctg	tat	ctc	cta	act	gcc	cgg	ggc	tat	cag	tca	96
Ala	Ile Ala	a Ala 20	Gly	Leu	Tyr	Leu	Leu 25	Thr	Ala	Arg	Gly	Tyr 30	Gln	Ser	
						***		<i>-</i>	taa	aca	gag	σac	aac	att	144
tcg g	gat to Asp Se	c gtg r Val	gcc	Asn	Ala	Tyr	Asp	Gln	Trp	Thr	Glu	Asp	Gly	Ile	
361 2	3	_				40			•		45				
							250	03C	ctc		cat	tat	aac	gat	192
ttg	gaa ta Glu Ty	t tac	tgg	ggc	gac	His	Ile	His	Leu	Gly	His	Tyr	Gly	Asp	
Leu	50	r iyr	Пр	GLY	55					60			,		
cca	cca gt	a acc	: aaq	gat	ttc	atc	caa	tcg	aaa	att	gat	ttt	gtc	cat	240
Pro	Pro Va	l Ala	Lys	Asp	Phe	Ile	Glņ	Ser	Lys	Ile	Asp	Phe	Val	HIS	
65				70					75				•	80	
								·				aac	aca	aca .	288
acc			· +~~	aac	CCA	FFA	gar	aca	CLL	CCC	CCC	ggc	~~~	وعما	. 200
gcc ala	atg go Met Al	c caç a Glr	y tgg 1 Tro	ggc Glv	gga Gly	tta Leu	gat Asp	aca Thr	Leu	Pro	Pro	Gly	Thr	Thr	200

			•	85					90		•			95		
		•										٠.				
σta	tta	gat	gtg	ggt	tgc	ggc	att	ggc	ggt	agc	agt	cgc	att	ctc	gcc	336
						Gly										
Val	шсч		100	2				105	•			-	110			•
		٠.	200													
					226	gtt	300	<i>aac</i>	ato	acc	att	ant	CCC	caa	саσ	384
																-
Lys	Asp		GIA.	Pne	ASN	Val		GLY	TIE	1111	116		110	GTII	9211	
		115					120					125	_		·	
																422
gtg	aaa	cgg	gcg	acg	gaa	tta	act	cct	ccc	gat	gtg	acg	gcc	aag	-1	432
Val	Lys	Arg	Ala	Thr	Glų	Leu	Thr	Pro	Pro	Asp	Val	Thr	Ala	Lys	Pne	
	130					135					140					
qcq	gtg	gac	gat	gct	atg	gct	ttg	tct	ttt	cct	gac	ggt	agt	ttc	gac	480
Ala	Val	Asp	Asp	Ala	Met	Ala	Leu	Ser	Phe	Pro	qzA	Gly	Ser	Phe	Asp	
145		_	-		150					155					160	
143								•								
		Faa	tca	ata	паа	αca	aaa	ccc	cac	atσ	cct.	gac	aaa	gct	gtg	528
gra	77.1	m	ccy	Val	C1.	Ala	G1 v	Pro	His	Met	Pro	Asp	Lvs	Ala	Val	
var.	vai	TIP	Ser		GIU	Ala	GLY	110	170	1100				175		
				165					170							
														a = a	ait a	576
ttt	gcc	aag	gaa	tta	ctg	cgg	gtc	gtg	aaa	cca	ggg	gge	Ti	Cly	y Ly	370
Phe	Ala	Lys	Glu	Leu	Leu	Arg	Val		Lys	Pro	GIY	GIY		Leu	Val	
			180					185	•				190			
																-1-
gtg	gcg	gat	tgg	aat	caa	cgg	gac	gat	cgc	caa	gtg	ccc	ctc	aac	ttc	624
Val	Ala	Asp	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp	Asp	Arg	Gln	Val	Pro	Leu	Asn	Phe	
		195					200					205	•			
taa	паа	aaa	cca	ata	ato	cga	caa	cta	ttg	gat	caa	tgg	tcc	cac	cct	672
m	Glu	Larg	Pro	Val	Met	Arg	Gln	Leu	Leu	Asp	Gln	Trp	Ser	His	Pro	
ııp	210	цуo	110			215					220	-				
	210					213									•	
								a0a	~ 2 2	221	tta	maa	acc	acq	aat	720
gcc	ttt	gcc	agc	att	gaa	ggt		909	gaa	3	7.00	C1.	٦15	ጥኮታ	- G1v	
		Ala	Ser	TIE			Pne	Ala	GIU			Gru	AIG	1111	Gly 240	
. 225					230					235					240	
																7.00
ttg	gtg	gag	ggc	cag	gtg	act	act	gct	gat	tgg	act	gta	ccg	acc	ctc	768
Leu	Val	Glu	ı Gly	Gln	Val	Thr	Thr	Ala	Asp	Trp	Thr	Val	Pro	Thr	Leu	
				245			•		250					255		
ccc	gct	tac	r tta	gat	acc	att	. tgg	cag	ggc	att	ato	cgg	ccc	cag	ggc	816
Pro	A1a	ብአ እ	Leu	Asn	Thr	· Ile	Tro	Gln	Gly	, Ile	Ile	Arg	Pro	Gln	Gly	
110			260					265				-	270			
			200	•							•				٠	
			, <u>.</u>			. ~~-				, 222	+00	ato	Cau	gaa	gta	864
tgg	rta	caa	a cac	ggc	מננ	. ugt	. 999 . 01	, LL.	. all			, y cy , t/s1	777	(21)	. Val	
Trp	Let			Gly	TIE	e Arg			: 116	: TÀS	o sel			OI.	ı Val	
		275	5				280)				285	,			

Pro											gta Val 300	Gly				
											act Thr			taa		
<210 <211	> 2 > 31	.8									• •					
<212	> PF	T	ocys	stis	PCC6	803		· .:			٠				#. 	
<400 Met 1		Glu	Tyr	Leu 5	Leu	Leu	Pro	Ala	Gly 10	Leu	Ile	Ser	Leu	Ser 15	Leu	
Ala	Ile	Ala	Ala 20	Gly	Leu _.	Tyr	Leu	Leu 25	Thr	Ala	Arg	Gly	Туг 30	Gln	Ser	
Ser	Asp	Ser 35	Val	Ala	Asn	Ala	Tyr 40	Asp	Gln	Trp	Thr	Glu 45	Asp	Gly	Ile	
Leu	Glu 50	Tyr	Tyr	Trp	Gly	Asp 55	His	Ile	His	Leu	G1y	His	Tyr	Gly	Asp	
Pro 65	Pro	Val	Ala	Lys	Asp 70	Phe	Ile	Gln	Ser	Lys 75	Ile	Asp	Phe	Val	His 80	
Ala	Met	Ala	Gln	Trp 85	Gly	Gly	Leu	Asp	Thr 90	Leu	Pro	Pro	Gly	Thr 95	Thr	
Val	Leu	Asp	Val 100	Gly	Cys	Gly	Ile	Gly 105		Ser	Ser	Arg	Ile 110	Leu	Ala	
Lys	Asp	Tyr 115	Gly	Phe	Asn	Val	Thr 120		Ile	Thr	Ile	Ser 125		Gln	Gln	
Val	Lys 130	Arg	Ala	Thr	Glu	Leu 135	Thr	Pro	Pro	Asp	Val 140	Thr	Ala	Lys	Phe	
Ala 145	·Val	Asp	Asp	Ala	Met 150		Leu	Ser	Phe	Pro 155	Asp	Gly	Ser	Phe	Asp 160	
Val	Vai	Trp	Ser	Val 165		Ala	Gly	Pro	His 170		Pro	Asp	Lys	Ala 175		

							4		•		•	•				
Phe	Ala	Lys	Glu 180	Leu	Leu	Arg	Val	Val 185	Lys	Pro	Gly	Gly	Ile 190	Leu	Val	
Val	Ala	Asp 195	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp 200	Asp	Arg	Gln	Val	Pro 205	Leu	Asn	Phe	
Trp	Glu. 210	Lys	Pro	Val	Met	Arg 215	Gln	Leu	Ļeu	Asp	Gln 220		Ser	His	Pro	
Ala 225	Phe	Ala	Ser	Ile	Glu 230	Gly	Phe	Ala	Glu	Asn 235	Leu	Glu	Ala	Thr	Gly 240	
Leu	Val	Glu	Gly	Gln 245	Vai	Thr	Thr	Ala	Asp 250	Trp	Thr	Val	Pro	Thr 255	Leu	
Pro	Ala	Trp	Leu 260	Asp	Thr	Ile	Trp	Gln 265	Gly	Ile	Ile	Arg	Pro 270	Gln	Gly	
Trp	Leu	Gln 275	Tyr	Gly	Ile	Arg	Gly 280	Phe	Ile	Lys	Ser	Val 285	Arg	Glu	Val	
Pro	Thr 290	Ile	Leu	Leu		Arg 295		Ala	Phe	Gly	Val 300		Leu	Cys	Arg	
Phe 305		Met	Phe	Lys	Ala 310		Àrg	Lys	Asn	Ala 315		Gln	Ala			
	.0> 3 .1> 9															
	.2> D .3> S		hocy	stis	PCC	:6803	1						•			
	0> 21> C 22> ((963	1)		· ·.										
<4()0> 3	atg	ccc	gag Glu	tat Tyr	ttg Leu 5	ctt Leu	ctg Leu	ccc Pro	gct Ala	ggc Gly 10	cta Leu	att Ile	tcc Ser	ctc Leu	48
tco Se:	r Lei	g gCq	ato	c gcc	e get a Ala 20	a Gl	a cto y Lei	g tal	t cto	c cta u Leu 25	ı Thi	t/gco	c cgg	t GJZ	tat Y Tyr 30	96
Ca Gl:	g tca n Se:	a to	g gai r Asj	t tc	r Va	g gc	c aad a Asi	c gc	c tac a Ty:	r Ası	c ca	a tgo n Trj	g aca o Thi	gaq Gli	g gac 1 Asp	14

						tac											192
	Зlу	Ile	Leu		Tyr	Tyr	Тrр	Gly	-	His	Ile	His	Leu		His	Tyr	
				50					55					60			•
Ç	ggC	gat	ccg	cca	gtg	gcc	aag	gat	ttc	atc	caa	tcg	.aaa	att	gat	ttt	240
C	31y	Asp	Pro	Pro	Val	Ala	Lys	Asp	Phe	Ile	Gln	Ser	Ĺys	Ile	Asp	Phe	;
			65				·	70					75				•
																	000
						cag Gln											288
•	'aı	80	niu	Mee	ņ.Lu	0111	85	Gry	GIY	Deu	nop	90	. Deu	110	110	ULJ	
â	aca	acg	gta	ttg	gat	gtg	ggt	tgc	ggc	att	ggc	ggt	agc	agt	cgc	att	336
1		Thr	Val	Leu	Asp	Val	Gly	Сув	Gly	Ile		Gly	Ser	Ser	Arg		• •
	95					100					105					110	
	ctc	acc	aaa	gat	tat	ggt	ttt	aac	att	acc	aac	atc	acc	att	agt	ccc	384
		-		_		Gly			_			•					
					115					120					125		
		-				gcg Ala	_	_					-			Ala:	432
	31.11	GIII	Val	130	nrg	nia		Gra	135	1111	110	110	nop	140	****	mau .	
		•															
â	aag	ttt	gcg	gtg	gac	gat	gct	atg	gct	ttg	tct	ttt	cct	gac	ggt	agt .	480
Ι	Lys	Phe		Val	Asp	Asp	Ala		Ala	Leu	Ser	Phe		Asp	Gly	Ser	
			145					150					155				
t	ttc	gac	gta	gtt	tgg	tcg	gtg	gaa	gca	ggg	ccc	cac	atg	cct	gac	aaa	528
I	Phe	Asp	Val	Val	Trp	Ser	Val	Glu	Ala	Gly	Pro	His	Met	Pro	Asp	Lys	
		160					165					170					
														<i></i>	aa0	266	576
				_	-	gaa Glu		_		-							
	L75				-1-	180					185	-1-		1		190	
	-	-				tgg											624
Ι	Leu	Val	Val	Ala	195	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp 200	Asp	Arg	Gln	Val	Pro 205	Leu	•
					190					200					203		
ć	aac	ttc	tgg	gaa	aaa	cca	gtg	atg	cga	caa	ctg	ttg	gat	caa	tgg	tcc	672
						Pro											
•				210					215					220			
_					~~~	266	2 + +	~~~			~~~	<i>a</i> > 3	22+	++~	as s	acc	720
			•		•	agc Ser		_				-					720
. г		110	225		*****	501		230	-Ly			J_44	235				

•							6					٠.	•			
aco	aat	ttσ	ata	σασ	ααċ	cag	ata	act	act	act	gat	taa	act	σta	CCG	768
										-			Thr		_	
	240				_	245					250					
acc	ctc	ccc	gct	tgg	ttg	gat	acc	att	taa	саσ	.aac	att	atc	саа	ccc	816
						-				_			Ile			
255				-	260	•			2	265				3	270	
									•							
cag	ggC	tgg	tta	caa	tac	ggc	att	cgt	ggg	ttt	atc	aaa	tcc	gtg	Cqq	864
Gln	Gly	Trp	Leu	Gln	Tyr	Gly	Ile	Arg	Gly	Phe	Ile	Lys	Ser	Val	Arg	
				275	_	_		_	280					285	_	
gaa	gta	ccg	act	att	tta	ttg.	atg	cgc	ctt	gcc	ttt	ggg	gta	gga	ctt	912
Glu	Val	Pro	Thr	Ile	Leu	Leu	Met	Arg	Leu	Ala	Phe	Gly	Val	Gly	Leu	
			290					295					300			
							•									•
tgt	cgc	ttc	ggt	atg	ttc	aaa	gca	gtg	cga	aaa	aac	gcc	act	caa	gct	960
Cys	Arg	Phe	Gly	Met	Phe	Lys	Ala	Val	Arg	Lys	Asn	Ala	Thr	Gln	Ala	
		305					310		•		•	315				
taa	att	gegga	atc o	2					•							974
										•				·		
<216)> 4															
<213	L> 31	L8										•				
	2> PE															
<213	3> S3	mech	ocys	stis	PCC	803										
-101															•	
<4.00		63		T	•	T	D		a 1	• • • • •	71 -	G	T		T	
_	Pro	GIU	TYT		Leu	Leu	Pro	Ата	_	Leu	TTE	Ser	Leu		Leu	
1				5					10					15		
310	T10	717	71 2	Civ	T 011	П 2.55	Lou	T 011	ωp ~	71-	7 ~~	C1	Tyr	Cla	802	
AIA	116	AIG		GIY	neu	ıyı	Leu		1111	Ala	ALG	Gry	30	GIII	261	•
			20					25			•		30			
Sor	λεη	Sar	Val	λlo	λen	λla	ጥላታ	λαη	Gln	m-m	ጥት ተ	Glu	λen	Glv	Tla	
Ser	мар	35	vai	Ата	ASII	VTG	40	nsp	GIII	rrb	1111	45	Asp	GLY	116	
		22					40					# 7				
T.011	Glu	ጥኒም	ጥህም	ጥተገ	Glv	Δen	Hic	T10	Hic	Len	Gly	Hic	Tyr	Glv	λαη	
Dea	50	TYL	ı yı	TIP	Gry	55	1115	116	1113	Deu	60	*****	- 1 -	GIY	nsp	
	30					33					00					
Pro	Pro	Val	Αla	Lvs	Asn	Pho	Tle	Gln	Ser	Lvs	Tle	Asn	Phe	Val	His	
65		V W.I	n.u	دوت	70	THE	116	GIII	Der	75	110	nsp	1110	V (4.1	80	
0.5										, ,					55	
Δla	Met	Δla	Gln	ጥጠ	Glv	Glv	T.e.n	Δen	ጥኮኖ	Len	Pro	Pro	Gly	ጥከ r	ጥኮኍ	
ura	C.C	nia	J _ 111	85	_	GIY	nea	പാവ	90	neu	110	£. £ U	GTĀ	95	TILL	
														23		

Val Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala

Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln Val Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe Ala Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp Val Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val Phe Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val Val Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe Trp Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro Ala Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly Leu Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu Pro Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly Trp Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val Pro Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys Arg Phe Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala

<210> 5

<211> 27

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1) .. (27)

<400> 5
ggatccatgc ccgagtattt gcttctg

27

<210> 6

<211> 26

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(26)

<400> 6

ggatccgcaa tttaagcttg agtggc

26

<210> 7

<211> 930

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> CDS

<222> (10)..(915)

<400> 7

gatatcacc atg gcc gct gga ctg tat ctc cta act gcc cgg ggc tat cag 51

Met Ala Ala Gly Leu Tyr Leu Leu Thr Ala Arg Gly Tyr Gln

10

tca tcg gat tcc gtg gcc aac gcc tac gac caa tgg aca gag gac ggc Ser Ser Asp Ser Val Ala Asn Ala Tyr Asp Gln Trp Thr Glu Asp Gly 15 20 25 30

att ttg gaa tat tac tgg ggc gac cat atc cac ctc ggc cat tat ggc 147

Ile Leu Glu Tyr Tyr Trp Gly Asp His Ile His Leu Gly His Tyr Gly

35 40 45

gat ccg cca gtg gcc aag gat ttc atc caa tcg aaa att gat ttt gtc 195
Asp Pro Pro Val Ala Lys Asp Phe Ile Gln Ser Lys Ile Asp Phe Val
50 55 60

cat gcc atg gcc cag tgg ggc gga tta gat aca ctt ccc ccc ggc aca 243 His Ala Met Ala Gln Trp Gly Gly Leu Asp Thr Leu Pro Pro Gly Thr 65 70 75

								9							٠. ٠		
	acq	qta	ttg	gat	gtg	ggt	tgc	ggc	att	ggc	ggt	agc	agt	cgc	att	ctc	291
												Ser					
		80		-			85					90					
													•	•			
	σcc	aaa	gat	tat	ggt	ttt	aac	gtt	acc	ggc	atc	acc	att	agt	ccc	caa	339
												Thr					
	95		_			100					105					110	z .
					•											,	
	caq	ata	aaa	cgg	gcg	acg	gaa	tta	act	cct	ccc	gat	gtg	acg	gcc	aag	387
	Gln	Val	Lys	Arg	Ala	Thr	Glu	Leu	Thr	Pro	Pro	Asp	Val	Thr	Ala	Lys	
			-		115					120					125		
	ttt	aca	ata	gac	gat	gct	atg	gct	ttg	tct	ttt	cct	gac	ggt	agt	ttc	435
	Phe	Ala	Val	Asp	Asp	Ala	Met	Ala	Leu	Ser	Phe	Pro	qaA	Gly	Ser	Phe '	
				130	<u> </u>				135					140			
									•					•			
	gac	ota	att	taa	tcq	ata	gaa	gca	ggg	CCC	cac	atg	cct	gac	aaa	gct	483
	ASD	Val	Val	Tro	Ser	Val	Glu	Ala	Gly	Pro	His	Met	Pro	Asp	Lys	Ala	
	p		145					150	_		•		155				
												:					
	ata	ttt	acc	aaq	σaa	tta	ctg	cgg	gtc	gtg	aaa	cca	ggg	ggc	att	ctg	531
	Val	Phe	Ala	Lvs	Ğlu	Leu	Leu	Arg	Val	Va1	Lys	Pro	Gly	Gly	Ile	Leu	
		160				•	165	_				170					
												-					•
	ata	ata	qcq	gat	tgg	aat	caa	cgg	gac	gat	cgc	caa	gtg	ccc	ctc	aac	579
	Val	Val	Ala	Asp	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp	Asp	Arg	Gln	Val	Pro	Leu	Asn	
•	175			-	_	180			:		185		• :			190	•
	ttc	taa	gaa	aaa	сса	gtg	atg	cga	caa	ctg	ttg	gat	caa	tgg	tcc	cac	627
	Phe	Tro	Glu	Lys	Pro	Val	Met	Arg	Gln	Leu	Leu	Asp	Gln	Trp	Ser	His	
					195					200					205		
	cct	geo	ttt	gcc	ago	att	gaa	ggt	ttt	gcg	gaa	aat	ttg	gaa	gcc	acg	675
	Pro	Ala	Phe	a Ala	Ser	Ile	Glu	Gly	Phe	Ala	Glu	Asn	Leu	Glu	Ala	Thr	
	•			210					215					220			
	ggt	ttg	gt	gag	ggc	cag	gtg	act	act	gct	gat	: tgg	act	gta	ccg	acc	723
	Gly	Let	ı Val	Glu	ı Gly	Gln	Val	Thr	Thr	Ala	Asp	Trp	Thr	Val	Pro	Thr	
			225					230					235				
	cto	: ccc	got	t tgg	, ttc	, gat	acc	att	tgg	cag	ggc	att	atc	cgg	ccc	cag	771
	Lev	Pro	Ala	a Tr	Lev	ı Asp	Thr	Ile	Trp	Glr	Gly	, Ile	Ile	Arg	Pro	Gln	
		240)				245	i .		•		250)				
				•													
	ggo	t tg	y tt	a caa	a tac	ggc	att	cgt	ggg	ttt	: ato	aaa	tco	gtg	cgg	gaa	819
	G13	Tr	, Le	u Glr	ı Tyı	Gly	/ Ile	Arg	Gly	Phe	: Ile	Lys	Ser	Val	. Arg	Glu	
	255					260					265					270	
							•			•			•				
	gta	1 CC	g ac	t at	t tta	a tto	, ato	cgc	ctt	gc	tt	t ggg	g gta	ı.gga	ctt	: tgt	867
	-													•			

	, W	/O 01	1/0433	30				10				•					
V	al F	Pro	Thr	Ile	Leu 275	Leu	Met	Arg		Ala 280	Phe !	Gly '	Val	Gly	Leu 285	Суз	
C A	gc t rg I	tc Phe	ggt Gly	atg Met 290	ttc Phe	aaa Lys	gca Ala	gtg Val	cga Arg 295	Lys	aac Asn	gcc Ala	Thr	caa Gln 300	gct Ala	taa	
a	ttc	ttaa	ıgg	tcga	c												
· <	210: 211: 212: 213:	> 30 > PI	ŔΤ	hocy	stis	PCC	5803										
, M	400 let 1	> 8 Ala	Ala	Gly	Leu 5	Tyr	Leu	Leu	Thr	Ala 10	Arg	Gly	Tyr	Gln	Ser 15	Ser	
A	sp	Ser	Val	Ala 20	,	Ala	Tyr	Asp	Gln 25	Trp	Thr	Glu	Asp	Gly 30	Ile	Leu	
. (Slu	Tyr	Туг 35		G1y	Asp	His	Ile 40	His	Leu	Gly	His	Tyr 45	Gly	Asp	Pro	
. 1	Pro	Val 50		Lys	Asp	Phe	Ile 55		Ser	Lys	Ile	Asp	Phe	Val	His	Ala	
. 1	Met 65	Ala	Glr	Trp	Gly	Gly 70		Asp	Thr	Leu	Pro 75	Pro	Gly	Thr	Thr	Val 80	
					85	5				90					95		
	qeA	Туг	G1;	Phe 10		ı Val	Thr	Gly	105		Ile	Ser	Pro	110	Gln	Val	
٠	Lys	Arg	11		r Glu	ı Lev	ı Thi	120) Asp	Val	Thr	125	Lys	s Ph∈	e Ala	
		Ası 130		p Al	a Me	t Ala	135		Phe	Pro) Asp	Gly 140	Ser	Phe	e Ası	Val	
	Val 145		o Se	r Va	l Gli	u Ala 150		y Pro	Hi:	s Met	155	Asp	Lys	ala	a Val	Phe 160	
	Ala		s Gl	u Le	u Le		g Va	l Va	L Ly:	170		g Gly	7 Ile	e Lei	17:	l Val	

Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe Trp 180 185 190

Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro Ala 195 200 205

Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly Leu 210 215 220

Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu Pro 225 230 235 240

Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly Trp 245 250 255

Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val Pro 260 265 270

Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys Arg Phe 275 280 285

Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala 290 295 300

<210> 9

<211> 31

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(31)

<400> 9

gatatcacca tggccgctgg actgtatctc c

31

<210> 10

<211> 31

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(31)

<400> 10

gtcgacctta agaatttaag cttgagtggc g

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/EP 00/05862

A. CLASSIF IPC 7	TICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/82 C12N15/54 C12N9/1 A01H5/00	LO C12N15/31 GO1N3	33/53
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	fication and IPC	
B. FIELOS S	SEARCHED	·	:
Minimum doo	cumentation searched (classification system followed by classific C12N G01N A01H	ation symbols)	
		t cust decuments are included in the fields se	arched
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that	E SUCTI COCUMBINES AND MICHOLOGY III INC. 100.000	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)
	ternal, BIOSIS, PAJ, WPI Data, STR	•	
	THE CONCINCION TO BE DELEVANT		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, was an academic, where appropriate, or the		·
X	DATABASE EMBL SEQUENCE DATABAS 31 October 1996 (1996-10-31) KANEKO, T., ET AL.: "sequence		1
	the genome of the unicellular cyanobacterium Syecchocystis sp II. sequence determination of t genome and assignment of the poprotein-coding regions" XP002152668 accession no. D90914	the entire	· .
1		-/	4
	*		
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
A docum	ategories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or t	th the application but
"E" eartier	idered to be of particular relevance r document but published on or after the international date nent which may throw doubts on priority claim(s) or	'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cann involve an inventive step when the or	ot be considered to
which	h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to Involve an document is combined with one or ments, such combination being obv	inventive step when the more other such docu-
'P' docum	r means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same pate	
1	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	search report
1	22 November 2000	04/12/2000	
Name and	i mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, 5ev (-31-70) 340-3016	Holtorf, S	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr nal Application No PCT/EP 00/05862

		PCI/EP 00	/ 03602
C.(Continue	ILION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	•	Relevant to claim No.
x	HOEFGEN R ET AL: "BIOCHEMICAL AND GENETIC ANALYSIS OF DIFFERENT PATATIN ISOFORMS EXPRESSED IN VARIOUS ORGANS OF POTATO SOLANUM-TUBEROSUM" PLANT SCIENCE (LIMERICK), vol. 66, no. 2, 1990, pages 221-230, XP000964790 ISSN: 0168-9452 cited in the application page 223, left-hand column		5,6
A	WO 99 04622 A (UNIV NEVADA) 4 February 1999 (1999-02-04) cited in the application	• • • •	
P,X	WO 00 10380 A (UNIV NEVADA) 2 March 2000 (2000-03-02) the whole document	·	1-8
P,X	WO 00 32757 A (RAFALSKI J ANTONI ;DU PONT (US); COUGHLAN SEAN J (US); MIAO GUO HU) 8 June 2000 (2000-06-08) the whole document		9,10
	7		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern 1al Application No PCT/EP 00/05862

		itent document I in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
,	WO	9904622	Α .	04-02-1999	AU EP	8506198 A 1009812 A	16-02-1999 21-06-2000
	WO	0010380	Α	02-03-2000	AU	5786199 A	14-03-2000
	WO	0032757	Α -	08-06-2000	AU -	2037700 A	19-06-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern sales Aktonzeicher PCT/EP 00/05862

	ZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/82 C12N15/54 C12N9/10	C12N15/31 GO:	1N33/53
IPK 7	A01H5/00		
	rnationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	fikation und der IPK	
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE er Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole	.1	
Recherchiert	C12N G01N A01H		
			- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Occhambian	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	eit diese unter die recherchierten Geb	viete fallen
Hemercie	B SIDEL HIGH CONT.		
	internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	doe Ootonbank und evit verwend	ote Suchbeariffe)
	•		3.00
EPO-Int	ernal, BIOSIS, PAJ, WPI Data, STRAND		
·			::
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
l x	DATABASE EMBL SEQUENCE DATABASE	'Online!	1
	31. Oktober 1996 (1996-10-31)		
	KANEKO, T., ET AL.: "sequence and the genome of the unicellular	alysis or	
	cyanobacterium Syecchocystis sp.	PCC6803.	
	II. sequence determination of the	entire	
	genome and assignment of the pote	ntial	
	protein-coding regions"		
	XP002152668 accession no. D90914		
	accession in . Dagget		
	-	/	
			.
1		•	
			·
	·		
X We	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besonder	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	*T* Spätere Veröffentlichung, die nac oder dem Prioritätsdatum veröffe	h dem internationalen Anmeldedatum Intlicht worden, ist und mit der
IAL MORAH	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Annothing picht kollidiert sonde	ern nur zum Verständnis des der inzips oder der ihr zugrundeliegenden
'E' åtteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Theorie angegeben ist	Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
	attiebung die gegignet ist einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er-	kann allein aufgrund dieser Verö erfinderischer Tätigkeit beruhend	mentichung nicht als neu oder auf
schei	nen zu lassen, oder durch die das veröffentlichungsudigit einer Der im Gosporthenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	eve Veräffentlichung von besonderer	Redeutung: die beanspruchte Erfindung
Due G	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie aführt)	kann nicht als auf erfindenscher werden, wenn die Veröffentlichu	nd that einer oder menteren stirreren
	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fach	orie in Verbindung gebracht wird und mann naheliegend ist
1 000 11-24	sentizing, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach ebeanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied den	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des international	en Recherchenberichts
		04/12/2000	
	22. November 2000	04/12/2000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		•
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Holtorf, S	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. :seles Aktenzeichen
PCT/EP 00/05862

C.(Fortsetz	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	den Teile	Betr. Anspruch Nr.		
x	HOEFGEN R ET AL: "BIOCHEMICAL AND GENETIC 5,0 ANALYSIS OF DIFFERENT PATATIN ISOFORMS EXPRESSED IN VARIOUS ORGANS OF POTATO				
	SOLANUM-TUBEROSUM" PLANT SCIENCE (LIMERICK), Bd. 66, Nr. 2, 1990, Seiten 221-230,				
	XP000964790 ISSN: 0168-9452 in der Anmeldung erwähnt Seite 223, linke Spalte	÷			
	WO 99 04622 A (UNIV NEVADA) 4. Februar 1999 (1999-02-04) in der Anmeldung erwähnt				
,χ	WO 00 10380 A (UNIV NEVADA) 2. März 2000 (2000-03-02) das ganze Dokument	·. *	1-8		
P,X	WO 00 32757 A (RAFALSKI J ANTONI ;DU PONT (US); COUGHLAN SEAN J (US); MIAO GUO HU) 8. Juni 2000 (2000-06-08) das ganze Dokument	· .	9,10		
. •		·	·		
·					
`					
<i>:</i>					
•					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Intern. ales Aldenzeichen PCT/EP 00/05862

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9904622	A	04-02-1999	AU EP	8506198 A 1009812 A	16-02-1999 21-06-2000
WO 0010380	A	02-03-2000	AU,	5786199 A	14-03-2000
WO 0032757	A	08-06-2000	AU	2037700 A	19-06-2000